86-172175/27 B04 NIPPON KAYAKU KK (YAMS) NIPK 27.10.84 J6 1103-824-A

27.10.84-JP-226038 (22.05.86) A61k-09/08 A61k-31/73
Interferon-inducing injections prepn. - by blending poly:riboinosinic acid-poly ribocytidylic acid aq. soln. and poly-L-lysine and heating C86-073962

Full Patentees: Nippon Kayaku KK; Yamasa Shoyu KK

Prepn. of poly-riboinosinic acid/poly-ribocytidylic acid/poly-L-lysine complex (poly(ICL))-contg. injection comprises blending an aq. soln. of poly-riboinosinic acid/poly-ribocytidylic acid (poly(I)/poly-(C)) with poly-L-lysine and then heating the resulting mixt. to sterilize.

USE/ADVANTAGE

Poly(ICL) is effective as an interferon-inducer and is expected to be useful as carcinostatic. It is highly transparent and is stable and may be obtd. simply by blending the components.

COMPOSITION

The molar ratio of poly(I) to poly(C) is 0.8-2/1, pref. 1/1.

A powdery poly-L-lysine is directly blended with the poly

B(4-B4A1, 12-A6, 12-G7)

(I)/poly(C)-aq. soln., of the poly-L-lysine is first dissolved in water, and the resulting aq. soln. is blended with the poly (I)/poly(C)-soln. In the latter case, the poly-L-lysine aq. soln. to be added pref. has a concn. of 0.2-2.0 mg/ml.

The ratio of poly(1)/poly(C) to poly-L-lysine is 1/0.3-1.0, pref. 1/0.5-0.7, which is a molar ratio of the phosphate in the former to the amino gp. in the latter.

# EXAMPLE

2.0 mg/ml of aq. soln. of poly(I)/poly(C)-sodium salt was prepd. 1.0 mg/ml of aq. soln. of poly-lysine-HBr was prepd. These were blended in a ratio of 5/3.7 by volume, and the resulting poly(ICL)-aq. soln. was heated at 80°C for 30 mins. while gradually stirred. After the heat-treatment, the soln. was filtered with a membrane-filter of 0.45  $\mu$  and put in a glass container and sealed. The RNase-resistance of the poly(ICL) did not lower after the heat-treatment. (5pp W9AFDwgNo0/2).

J61103824-A

© 1986 DERWENT PUBLICATIONS LTD. 128, Theobalds Road, London WC1X 8RP, England US Office: Derwent Inc. Suite 500, 6845 Elm St. McLean, VA 22101 Unauthorised copying of this abstract not permitted. @Int\_CI.4

證別記号

庁内整理番号 6742-4C 7252-4C 母公開 昭和61年(1986)5月22日

9/08 A 61 K 31/73

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

**公発明の名称** 

ポリリポイノシン酸・ポリリポシチヂル酸・ポリ・L・リジン複合

体の注射用製剤の新規調製法

願 昭59-226038 印符 昭59(1984)10月27日 **⊕**HH

明 者 大 RE 伊発

東京都中野区沼袋2-1-10

鈴木 明 者 勿発

信 太 郎

明 高

東京都大田区南千東3-7-10

明 考 **B**T Œ 73発

鉳子市栄町2-2-2 彦 治

日本化菜株式会社 頭 人 の出

東京都千代田区丸の内1丁目2番1号 銚子市新生町2丁目10番地の1

ヤマサ昏油株式会社 人 顋 亚出

弁理士 竹田 和彦 30代 理

## 1. 発明の名称

ポリ(ICL)住射用減剤の新規導製法。

ポリリポイノシン娘・ポリリポンテチル現成に ポリームーリジンを混合した近加热処理すること を辱頭とするポリリポイノシン酸。ポリリポシテ デルは・ポリー レーリジンの 複合体圧射用製剤の 近进对强法。

5. 発引の評細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、インターフェロン誘発物質のポリリ ポイノシン理・ポリリポシナデル鍵・ポリームー リジン複合体(以下ポリ(ICL)という。)の **主射用製剤を調果する新規な方生に関するもので 5** 5 .

〔従来技術〕

ポリリポインシン説・ポリリポシテザル以(以 下ボり(エ)・ボリ(エ)という)はインタース

エロン(以下IPNという)の辞発物質としてよ く知られている。しかしたがら、ポリ(エ)・ポ り(C)はヒトなどの笠長類ではそのIPN肪発 活性が低いと報告されている。この原因は、当六 填では血中のリポスクレアーせ后性が高く。 ポリ ( I )・ポリ( C )が投与された後置ちにこの詳 素によつて分解されるためであるといわれている。 ポリ ( I ) ・ポリ ( C ) の核媒分解酵素による方 罪を防止するために、いくつかのポリ(I)・ポ り(C)の塩粘性物質との複合体が開発されてき た。ポリ(ICL)もその一つである。ポリ(こ C も)はヒトかよびサルで強力をエア 3 時発活生 が現告されてかり、またIFNがいくつかの性傷 た対して抗腫瘍効果を示すことが報告されている ことから、ポリ(ICL)の訓がん削としての用 通も期待されている。

ポリ(ICL)はポリスクレオチドとポリペブ ナドの理合体でありポリスクレオチドとポリベブ ナドの退合時、不得性の比較を生じやすいため、 炎来は進せ及時間をかけて混合する製造法が行わ

. .

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和61年(1986)5月22日

A 61 K 9/08 31/73 6742-4C 7252-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

❸発明の名称

ポリリポイノシン酸・ポリリポシチヂル酸・ポリ・L-リジン復合

体の注射用製剤の新規調製法

①特 顋 昭59-226038

母出 頭 昭59(1984)10月27日

砂発明者 大脈

高明

東京都中野区沼袋2-1-10東京都大田区南千束3-7-10

⑦発明者 鈴木⑦発明者 町田

信太郎 治彦

銚子市栄町2-2-2

⑪出 顋 人 日本化

台 彦 姚十巾宋可2-2-6

か出 願 人

日本化薬株式会社ャマサ番油株式会社

東京都千代田区丸の内1丁目2番1号 銚子市新生町2丁目10番地の1

の代 理 人

弁理士 竹田 和彦

91 AB 1

#### 1. 発明の名称

ポリ(ICL)在射用波剤の新規調要法。

# 2. 特許請求の延囲

ボリリポイノシン酸・ボリリボンテザル配底に ボリーエーリジンを混合した使加熱処理すること を特徴とするボリリポイノシン酸・ボリリボンテ デル線・ボリーエーリジンの複合体注射用製剤の 近流型製法。

5. 発明の詳細な説明

(世漢上の利用分野)

本発明は、インターフェロンは発物質のポリリポイノシンは・ポリリポンテデルは・ポリー Lーリジンは合体(以下ポリ(ICL)という。)の 任射用異型を調査する新規な方法に関するもので

( 定来技術 )

ポリリポインシン説・ポリリポシテザルは(以下ボリ(I)・ポリ(こ)という)はインターフ

エロン(以下IFBという)の母発物質としてよ く知られている。しかしながら、ポリ(エ)・ポ り(C)はヒトなどの笠長環ではそのエアドが発 活性が低いと報告されている。この原因は、選六 娘では血中のリポスクレアーゼ后性が高く。 ポリ (エ)・ポリ(こ)が投与された長辺ちにこのお 業によつて分解されるためであるといわれている。 ポリ(エ)・ポリ(C)の夜姫分解酵素による方 解を防止するために、いくつかのポリ(I)・ポ り(C)の塩粘性物質との複合体が固発されてき た。ポリ(IこL)もその一つである。ポリ(こ CL)はヒトかよびサルで強力なIPは誘発活生 が経告されてかり、またIPBがいくつかの世帯 **だ対して抗値傷効果を示すことが報告されている** ことから、ポリ(ICL)の網がん剤としてつ平 逸も期待さればいる。

-165-

*-*: •

[ 発明が解決しようとする問題点]

世来伝ではポリ(ICL)の溶液を抑るために
或目間を受し、かつこれ等の方法を用いた調査法
で得られる溶液は外級にかいて不透明であつたり、
外級にかいて透明である場合でも終望が可能を孔
達のフィルターを用いてろ過することは不可能で
あるためで、生射湯製剤を製するにはポリ(I)
・ポリ(C)の水溶液かよびポリーリジン水溶液
をそれぞれ液質の適したのち、発金に無望の影視

(エ)かよびポリ(C)は沈海定数が48~11 Sのものが好ましく、通常ナトリクム塩の形で用いられる。

ポリ(エ)・ポリ(C)浮皮へのポリーリシンの混合は、ポリ(エ)・ポリ(C)水溶液に粉末次のポリーリシンを直接混合するか、さたはポリーリシンをあらかじめ水溶液とした浸混合する。 坂者の場合、ポリーリシン水溶液は 0・2 マノ ml ~ 2・3 マノ ml 立て混合するのが許さ

ポリ(エ)・ポリ(C)とポリーリジンとの割合はポリ(エ)・ポリ(C)のリン製器とポリーリジンのアミノ筋のモル比で1:0.5~1.3、好ましくは1:0.5~3.7である。

本籍明で使用されるボリーリジンは通常臭化水 突破塩または塩は塩の形で使用される。塩として の子均分子量は通常5.0003~5.3,001年まし (は10.033~5.3,100、左発明における加 燃塩建造強度性下にボリ(エロン)の複数無数 類点以下の4.0~1.13で、好きしくは7.1~ 本発明を写は、かかる欠点を写したいポリーでも、の圧射用製剤の選生を関々改計した相段、な外にも、ポリ(I)・ポリ(C)の水溶液とポリーリジンの水溶液を混合した設加以処理するならば、避明性の良好を、かつ減固ろ過が可能なポリ(ICL)の使射用製剤が短時間でおりに切られることを発見し、本発明を完成するに至った。

ポリ(エ)・ポリ(C)水溶液に用いるポリ

9 0 C の温度観光で行われ、加熱時間は処況温度 にもよるが通常 4 0 分~ 2 4 時間、好ましくは 10 ~ 4 0 分間の創題である。

本発明で得られるポリ(ICL)の水器吸は浸透剤をたは等級化剤例をは無吸塩潤をたは(かよび)。以類を含んでもよく、これらを含む場合はポリ(I)・ポリ(C)とポリーリジンを混合した皮、溶液に温潤をたは(かよび)溶剤を加えるつが呼をしい。この源、より湿明性が高く、う過生の良い容をを得るには、NaCl をどの機械塩温はできるだけ少ないかスは加えないほうがよく、また平銀化をはかる目的ではブドウ蝦、マンニトールをどの環境を加える方が好をしい。

得られたボリ(ICL)水部液を無氧化の処理を行う当合は溶法に従って行うことができ、例えば液温用のメンプランフイルターを用いてろ過(永遠ろ過)し、減算した姿器に密封するか、または密封した後まり~103℃で24時間ごとに30~33分間加熱する(周天減温)ことによって行われる。

. 6

支 35 円 1

å.

投寫例 2

先海定数63のポリ(I)と93のポリ(C)

リクム返の深環を食物を生射用蒸留水に彩解し、ボリ(II)・ボリ(C)のナトリウム塩として2.0 m/を放送となるように調要する。別に多分子は5 2.0 mのスツーリジンの具化水系製をなって、別に多いにがあるなどのでは、1.0 m/の では、1.0 m/の では

# (劝 乐)

下記は放例から明らかなように、本色明で得られるポリ(エロニ)は世別性及びろ適性ともによく、リポスクレアーゼ(RNase)近江性は加勝処理的のものとほとんど立らないものであることが刊る。

・ポリ(C)のナトリクム塩として 2.0 円/叫の水谷ほとなるように調報する。別だ、 分子盤 5 2.0 0 0 のポリーリジンの具化水岩は温 を注射用高可水に経済し、ポリーリジンの兵化水 果塩として 1.0 ワ/ 叫の木谷根となるように対表 する。次化、ポリ(I)・ポリ(C)の水磁液と 」。ポリーリジンの水溶液を 5 : 4 の体积比で退合し、 ポリ(I)・ポリ(C)とポリーリジンのモルエ が1: 0.4 5 のポリ (ICL) 水径液ときるよう K以製する。更に、とのポリ(ICL)水溶水に 1多塩化ナトリウム水溶液を9:1の体質にで及 **神温合する。対災したポリ(ICL)の水形収を** 80℃で30分間、加加吸湿を行う。加高温温度、 Q. 4 5 ミクロンのメンプランフィルメーでろ返し、 故国したガラス容易に密封し注射剤とする。 突起例 5

ما على المعالمة على والهوا معالل ال

た 海 足 放 ⇔ S の ポリ( I )と 々 S の ポリ( C ) の 尋 モ ル よ り な る ポリ( I ) ・ ポリ( C ) の ナ ト

試験例 1 本発明で得られるポリ(ICE)の分子数分布の創定

本地別の実施例1で得られたポリ(エニュ)の分子並分布を機能法理勾配送心法により例定した。 また対照として実施例1にかいて加熱処理するのポリ(エロエ)の分子並分布を同様に料定した。 その結果をボリロンよび第2回に示す。

武 13 対 13 対 2 本 発明 で 44 られる ポリ ( エ こ こ ) の 生 明 生 。 ろ 33 生 、 か よ び リ ポ ヌ ク レ ア ー ゼ ( R Na se ) 近 広 生 の 調 定

- (1) 選引性: 支長 4 2 J nm にかける過退率(+) を知り表に示した。
- (2) ろ地性: 孔径 0.4 5 ミクロンのメンプランフィルターでろ送したときの含宝の歯収率(p) を第1表に示した。
- (5) R Na se 班抗性:

ポリ(ICL)得収にリン酸硬布生理大江水を加え、ポリ(I)・ポリ(a)の設定として3049~ 対となるように調製した。この
式浸収:9.9 対をとり、牛豚はスクレアーゼ

い 2 4 8 m でける数元度 ( OD 248 ) が上昇するので、反応前後の反応減の OD 248 を側足し、反応後の OD 248 の増加率 (\*) を算出して R Nase 抵抗性を示した。

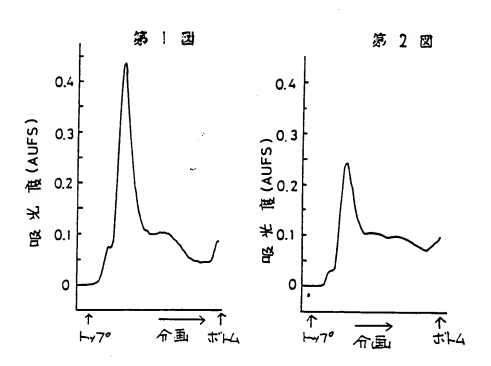
をお対照として、ポリ(エ)・ポリ(こ)の水 好双(実成例1 で使用したもの: 2 マノ 4 強度) および実施例1 でポリ(エ)・ポリ( C.) 水溶液 とポリーリシン 水溶液を混合して得られた 加熱処 建町のポリ(エ C こ)について上記と同様に登明 生、ろ遠性をよび R Nase 透抗性を例定し、その時 米を扱1に示した。

K	12.分丘 (多)	(回収重 (回収重	全加压 ( <sup>0D</sup> 246) 海加海多
本 発 明 実 治 例 1	7 1.5	9 7-1	7.7
本 线 明 実 地 例 2	9 9-,1	9 5-1	9.4
工 元 明. 天 礼 例 5	9 9.1	9 7.4	9.1
対 服 t (ポリ(I)・ポリ(C))	9 9.7	7 7.7	4 5-6
对 風 2 (加熱処理府)	7 4.5	6 2-4	- 7.6

## 4・ 図面の簡単を説明

第1 図かよび終2 図は展集書度与記述心生による分子量分布を示す。第1 図は 8 0 で 3 0 分間 つ 加熱処理後のポリ ( I C L ) ( 本発明方法によるもの ) てあり、第2 図は加熱処理病のポリ ( I C L ) である。

特許出頭人 日本化系統式会と ヤマナ語施株式会と



anks 🕶 t a

**学** 增

5 相正をする 本件との関係 特許出版人 東京都千代四区第士見一丁目 1 1 章 2 号 (40 8) 日本化媒 決 式 会 社 代表者 取締役社長 項 野 常 和 千須未執子市新生町 2 丁目 1 0 確地の 1 ヤマナ 音像 決 式 会 社 代表者 展 ロ 道 雄

4. 代 想 人 夏京都千代田区富士是一丁目:1 1 2 2 号 - 日本化系统实金社内 后

(4124) 弁理士 竹田 和 李世紀35 5. 相正音音の目付 (八月2년 24和 6 0 年 2 月 6 日

4. 特正により増加する発明の数

7. 特正の対象 経費の発明の名称の場かよび明確書所見明の名称の場

8. 福正の内容

別紙の通り 60.3.9

方式 魚

1. 特許 国際の名称「ポリリポイノンンは・ ポリリポンテデル酸・ポリーレーリジン理合体 の住前用製剤の新規制製造」と打正する。 2. 労働者補・其の発剤の名称「ポリリポイノン 住計用製剤の新規制製造」を「ポリリポイノン ン酸・ポリリポンテデル酸・ポリーレーリジン 複合体の住前用製剤の新規調製造」と訂正する。

-169-

÷ 🙀